19 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

⑩公開特許公報(A)

昭55—48300

⑤Int. Cl.³
C 11 D 3/14

②特

識別記号

庁内整理番号 7419--4H ❸公開 昭和55年(1980)4月5日

発明の数 1 審査請求 有

(全17頁)

の粒状洗剤ビルダー組成物

顧 昭53---112195

②出 願 昭53(1978)9月14日

⑩発 明 者 菅原勇次郎

東京都文京区小日向1丁目25番 8号

の発 明 者 薄井耕一

新発田市大栄町5丁目8番19号

@発 明 者 小川政英

新潟県北蒲原郡中条町水沢町3番2号

砂発 明 者 黒崎英昭

新発田市大手町1丁目14番15号

②発 明 者 今福繁久

新潟県北蒲原郡中条町水沢町3

番2号

ゆ 明 者 柳沼幸男

新潟県北蒲原郡中条町関沢69番

2号

切出 願 人 水澤化学工業株式会社

大阪市東区今橋2の22

砂代 理 人 弁理士 鈴木郁男

斑 ##

1. [発明の名称]

粒状洗剤ピルダー組成物

2 (特許額水の総器)

(2) 前記アルミノケイ酸アルカリの後粒子が人程

マオライトに相当するX一艘四折像を有する特許 請求の範囲第1項記載の組成物。

- (3) 前記アルミノケイ酸アルカリが CaOとして表わして90万至160 マ/8のカルシウム結合能を有する特許錯求の範囲第1項記載の組成物。
- (4) 前記水影視性介在物質が水影視性粘土類である特許請求の範囲第1項記載の組成物。
- (6) 静配水脊性介在物質が水脊性の無機酸塩皮い は有機酸塩である特許糖水の範囲第1項配戦の組 成物。
- (7) 館記水格性介在物質が実質上不類発性の多価 アルコールである特許語家の範囲第1項記載の組 成物。
- (8) 前記水移性介在物質がアニオン性、ノニオン 性或いは両性の界面括性剤である特許請求の範囲 第1項記載の組成物。
- (9) 的紀水影響性乃亞は水器性の介在物質を、粒

状物における細孔半径10.000万至75.000 丸の範囲での細孔容積が0.3年/多以下となるに 十分な益で含有せしめる特許情求の範囲第1項配 載の組成物。

- (10) 前記介在物質はアルミノケイ酸アルカリピル ダー当り 0.1 乃至 2 0 重量%の量で存在する特許 請求の範囲終 1 項記載の組成物。
- (11) 前記介在物質はアルミノケイ酸アルカリピルダー当り 0.3 乃至 1 0 重量%の分で存在する特許 請求の範囲第 1 項記載の組成物。
- (12) 前記介在物質が、アルミノケイ酸アルカリに対して (4) 0.0 1万至10重量%の不輝発性多価アルコール、(B) 0.1万至19重量%の水膨裂性の粘土類及び(C) 0.0 1万至19重量%の無機酸乃至は有機酸塩或いは昇面括性剤から成る特許請求の組囲第1項記載の組成物。
- (13) 前記粒状物は噴霧乾燥造粒により得られた粒 状物である特許請求の範囲第1項記載の組成物。 & [発明の評細な説明]

本発明は、粉立ちがなく洗動性に優れてかり、

- 3 -

本発明者等の提案に係る特開昭58-47408 号公報には、スメクタイト族粘土鉱物を酸処理し、 得られる活性ケイ酸を更にアルカリ処理してポリ ケイ酸アルカリとし、とのものを用いて結晶性の アルミノケイ酸アルカリを製造すること、及びこ の方法で得られるアルミノケイ酸アルカリは1ミ クロン(μ)よりも小さい一次粒径と4μ以下の二 次粒径とを有し、水中への懸満安定性に優れてお り、更に使れた緩衝能を有することが開示されている。

との数粒子ゼオタイトは、前述した程々の洗剤 ビルダー特性に優れているが、その取扱い中製造 の点では未だ成る種の不便を免れない。即ち、と のアルミノケイ酸アルカリ・ビルダーは微粒子で あるため、乾燥、移送、包装容器への充壌乃頭は 払出し成いは洗剤成分への配合等に取して著しい 粉立も乃至は粉瘟飛散を生じ、作業環境等を汚染 しやすいという問題を生じる。また、このアルミ ノケイ酸アルカリ・ビルダーの微粉末は、一般に 徒動性に乏しく、例えば貯留品からの払出しや粉 特別 昭55-48300(2) しかも水中への敷粒化分散性に際立つて使れている粒状染剤ビルダー組成物に関する。

セオライトの如きアルモノケイ酸アルカリは優れた硬水軟化用、即も金銭イオン釣鎖能を有し、 との特性を利用してアルモノケイ酸アルカリを生 成させることが古くから知られている。

アルミノケイ酸アルカリは水不溶性の固体を数子であり、洗剤ビルダーとしての路作用、例えば会調イオン對級能、軽衡能、再汚染防止作用等は、固化ビルダーが洗粒液のような水中に均一旦つ一機に分散していればいる程、また単位重量とりの表面積が大である程数を代発してある。また、水不軽性の固体ビルダーが水中への分散性に乏しい場合には洗粒物に固体ビルダーが付着してススヤ洗い性が低下したり、或いは乾燥した洗剤物からビルダー物末が暮らる、所歸「物寒ち」等のトラブルを生じるととになる。

かかる見地からアルミノケイ酸アルカリピルダーとしては、水中に分散させたときの粒径の可及 的に散縦なものが要求されることになる。

-4-

体としての輸送が困難であるという不都合もある。

とのような数異飛動や流動性不良を改善するために、前途した優粒子アルミノケイ酸アルカリ・ビルダーを喫露造粒等の手段で粒状化するととが 考えられるが、との散粒子アルミノケイ酸アルカリ・ビルダーを粒状化したものは、その一次粒径 (結晶の粒径)が楽しく微細であるにもかかわらず、水中に多いて傷めて分散しにくいという致命的な欠点を有するととがわかつた。

例えば、前述した特別略 5 3 - 4 7 4 0 8 号公 戦に翻示された数粒子アルミノケイ酸アルカリ・ ピルダーを収録途粒し、この粒状物を挽拝下に水 中に懸濁させた場合には、この批拝操作を長時間 行つたとしても、3 2 5 メッシュ師上に 7 0 重量 %にも連する宋分數の表征を生じるのである。こ の選由は正確には不明であるが、アルミノケイ酸 アルカリ・ピルダーの微粒子が水分と熱との影響 下に模糊を生じあく、この模結が遊離アルカリの パインダー作用で一層促進されるととに関連する ものと認められる。 本発明者等は、上述した数粒子アルミノケイ酸アルカリ・ピルダーを戦器途粒等により粒状物とする際、この粒状物中の細孔に水膨脹性乃至は水溶性の充填物質を或る一定の範囲で含有せしめるときには、前記アルミノケイ酸アルカリ・ピルダーの再水分数性に関立つて優れた粒状洗剤ピルダー組成物が得られるととを見出した。

到ち、本発明の目的は、アルミノケイ酸アルカリ・ピルダーの易水分散性及び無粒化分散性に優れた粒状洗剤ピルダー組成物を提供するにある。

本発明の他の目的は、粉立ちがなく、さらさらして焼物性に似れており、しから水中に投下したときには極めて容易に散細化分散し得る微粒子アルミノケイ酸アルカリ・ピルダーの粒状物を提供するにある。

本発明の更に他の目的は、歯容板が小さく、包 酸乃至は輸送コストを低減させることが可能を放 状況剤ピルダー組成物を提供するにある。

本発明によれば、1ミクロンよりも小さい一次 粒傷とCaOとして扱わして70町/8以上のカル

- 7 -

寸法、即ち一辺の長さとして定義され、一次粒径が1 μ x りも小さいとは、実質上金での結晶粒子の寸法が1 μ x りも小さいことを意味する。一方、二次粒径とは分散散中の粒子の沈降速度から得られる粒径を意味する。本発明の原料として用いるアルミノケイ酸アルカリの二次粒径は4ミクロン以下のものが全体の60%以上、好きしくは70%以上特に100%であることが分散性の点で超ましい。

アルミノケイ酸アルカリのカルシウム結合能、 即ちイオン交換能は、その結晶の違いによつてか なり相違する。種々の結晶性アルミノケイ酸アル カリ(ゼオライト)の理論的イオン交換能は下記 A 表の強りである。



特開 昭55-48300(8)

ンウム館合館とを有するアルミノケイ設アルカリの 飲粒子の集合体から成るマトリックスと、酸マトリックスと、酸セテン・リックスと、酸セテン・リックス中の空隙を充填する水膨脹性乃至は、酸粒状物における細孔半径10000 乃至75,000 オングストロームの範囲での細孔容積が 0.3 CC/ タレームの範囲での細孔容積が 1.000 オングストロームの範囲での細孔容積が 1.000 オングストロームの範囲での細孔容積が かなくとも 0.4 CC/ タを有し、且つ水中に分散したときアルミノケイ酸アルカリの二次粒径 4 クレときアルミノケイ酸アルカリの二次粒径 4 クレン以下のものが全体の 6 0 重量%以上となるピルダー組成物が提供される。

本発明に用いるアルミノケイ酸アルカリの飲粒子は、1ミクロンよりも小さい一次粒色と、CGOとして表わして70町/9以上、好速には90万至160町/9のカルシウム結合能を有する。

本明細帯において、一次粒径とは、電子脚数鏡 で観察されるアルミノケイ酸アルカリ粒子の最小

-8 -

第 A 投

セオライト	イオン交換能 無水物基準	(ミリ当量/8) 水和物基準
チャパサイト	5	3.9
モルデナイト	2.6	2.3
エリオナイト	3.8	3. 1
クリノプテロナイト	2.6	2. 2
ゼオライト A	7.0	5.5
ゼオライトX	6.4	4.7
ポオライト 某	5.0	3.7
ゼオライトT	3-4	2.8

上掲算 A 表から、カルシウム結合能、即ち金属イオン封領部の点では、重要求顧に、セオライト A 、 セオライト Y 及びセオライト Y 型の結晶構造を有するものが好達であるととがわかる。

本発明の原料として貯値に使用されるアルミノケイ酸アルカリ・ピルダーは、特問昭 5 3 ー 4 7 4 0 8 号公報に開示されたものであり、とのピルダーは、スメクタイト族粘土鉱物を、少なくとも面担数[001]のXー銀回折ピークが実質

的に前失する条件下に腰処理して后性ケイ酸或い は活性プルミノケイ酸を製造し、得られる 后性ケ イ酸或いは活性アルミノケイ酸を水酸化アルカリ 或いは水溶性ケイ酸アルカリで処理して、

Na₂O: SiO₂ = 1: 3.5 乃至1: 500

特に 1: 7万至1:300

のモル組取を有するポリケイ酸アルカリ或いはポリアルミノケイ酸アルカリを製造し; このポリケイ酸アルカリ 改いはポリアルミノケイ酸アルカリと、追加量のアルミナ成分、アルカリ金属分及び水分を混合して、各成分がゼオライト形成範囲にある均質化された組成物を製造し; 次いで上配均質化組成物を加熱して一次粒径が1 μよりも小さい像粒子ゼオライトを晶出させることにより製造される。

このゼオライトは、前述した粒度特性、カルシウム結合能に加えて、1%濃度の水分散液として0.4規定塩酸で20~50ml/krの速度で満定したとき、数分散液のpg を9.0から6.75に低下させる化必要な塩酸量で変わされる緩衝能(S)

-11-

ミノケイ酸アルカリを中間体として合成したアル ミノケイ酸アルカリピルダー (特顧昭 5 2 --5 5 9 7 1 号)を用いるととができる。

本発明によれば、とのようなアルミノケイ酸アルカリの数粒子を、それらが集合したマトリックスから成る粒状物に変換するのであるが、との際このマトリックス中の空隙を充填する水彫酸性乃証は水溶性の充填物質を含有させること、及びこの充填物質を、粒状物における細孔半軽10.000万至75.000点の範囲での細孔容積が0.3 年/8以下となるに十分な量で含有せしめることが、易散粒化分散性の点で極めて重要である。

添付図面第1図の曲線Aは、前述した数粒子アルミノケイ酸アルカリ・ピルダーの噴霧乾燥造粒品について、水銀圧入法で求めた細孔半径・細孔容積の果積分布曲線を示し、曲線Bは従来モレキュラー・シープとして使用されている粗粒子アルミノケイ酸アルカリの噴霧乾燥造粒品についての同機を細孔容積分布曲線を示す。

これらの細孔容積分布曲線を参照すると、微粒

特朗 昭55-48300(4)

が182 W/1008 固形分以上であり、更に0.05%の水懸濁被として静載し且つ上盤液脂の形成速度から求めた沈降速度が40m/kr以下であるような懸濁安定性を有するという付加的特性を有しているが、噴器造数等の手段で造粒した場合には硬結する傾向が著しく大である。本発明によれば、このような軽縮傾向の大なる数粒子フルミノケイ散アルカリをも、数立つて高数粒化分数性に優れた粒状組成物とすることができる。

本発明によれば、上に例示した方法で製造されたアルミノケイ酸アルカリ・ピルダー以外にも、 前述した要件を消足する限り、その他の方法で製造されたアルミノケイ酸アルカリ・ピルダーを制 いることも可能である。とのようなアルミノケイ 酸アルカリ・ピルダーの他の例として、シリカ或 いはアルミノシリカのヒドロゾル、ヒドロゲル或 いは中セロゲル等のBET比接面模が50m²/8 以上、特に100m²/8以上のシリカ或いはアル ミノシリカ原料を、前配と同様に、アルカリ処理 して得られるポリケイ酸アルカリ或いはポリアル

-12-

子アルミノケイ酸アルカリの粒状物は組粒子の粒状物に比して著しく大きな細孔容積を有するばかりではなく、細孔半径2000万至7000まングストロームの範囲に著しく大きな細孔分布を有することが理解される。

ところが、数粒子アルミノケイ酸アルカリの粒状物を水中に投下し、提拌を行つても、このアルミノケイ酸アルカリを元の数粒子の形に分散させることは困難であり、例えば後述する実施例1の項の比較例1ー7に示す通り、325メツシュ節上に70重量%にも達する未分散表液が残るようになるのであつて、このような粒状物にかけるアルミノケイ酸アルカリの凝結傾向は、粗粒子アルミノケイ酸アルカリの粒状物の場合には殆んど認められないのである。

とれに対して、本発明に従い、歓迎子アルミノ ケイ象アルカリを粒状化するに際して、或る量の 水影弾性乃亜は水帯性の介在物質を共存させると、 第2図の曲線で及びDに示す通り、介在物質の添 加量からは予想外のオーダーで細孔容様の減少が もたらされ、特に細孔半径10.000万至75000 人の範囲内にある細孔容積の減少がもたらされ、 しかもとのような介在物質が含有された粒状物は、 様述する実施例3の試料番号3~6、3~7に示 す通り、水中に再分散させたとき、325メッシ 二節残が殆んどゼロに近くなるような極めて優れ た品数粒化分散性を示すのである。

これに対して、本発明で用いる水彫構性乃至は

-15-

で、登む子アルミノケイ酸アルカリのマトリックス乃至はストラクチュアを破壊するように作用する。とのマトリックス乃至はストラクチュアの破め力は、前述した如く、数粒子アルミノケイ酸アルカリが極めて最密に染合されていることにより一治大きいものとなる。かかる推定は、本発明の粒状物を水中に投じて観察すると、粒状物の崩壊と数の増大とが直ちに生じるという事実とも良く符合している。かくして、本発明の粒状ピルダー組成物の易微粒化分散性を説明し得る。

本発明において、介在物質としては、水影酸性 乃至は水彩性の無機乃至は有機の種々の物質が使 用され、これらは常態で固体でも、半固体でもよ く、また実質上不録発性であれば液体であつても よい。勿論、これらの物質はアルミノケイ酸でな カリに対して実質的に不活性でなければならない ことは自然である。かくして、一般に酸性の物質 は、アルミノケイ酸アルカリ中のアルカリを ックするのでその使用を避けるべきである。しか しなから、アルミノケイ酸アルカリの飲む子は 特明 昭55--48300(6)

水幣性の介在物質は、製粒子アルミノケイ酸アルカリの集合体から成るマトリックス中の空酸を築しく減少させるように作用し、しかもこのものが連続した分散機相を形成するというよりはむしる分散質となるような着しく少ない量で前配マトリックス中に含有されているにもかかわらず、敷粒子アルミノケイ酸アルカリのマトリックスを、水中において被譲し、このものを水中に敷粒化分散させるように作用するのである。

との理由は、正確には不明であるが、次のようなものと推翻される。即ち、像粒子アルミノケイ酸アルカリを水影測性乃配は水溶性の介在物質は供 供 かの作用、例えば粘着力、凝集力或いは潤滑作用等により、参粒子アルミノケイ酸アルカリがそのまま集合してマトリックス乃空はストラクテムアを形成するよりもはるかにデンス(優勝)に対 子相互が凝集した粒状物を形成する。次いでこの粒状物を水中に投入すると、物配介在物質が先するが、介在物質の膨脹力乃至は浸透圧等の圧力

-16-

般に遊離のアルカリを包有しているから、この遊離アルカリに見合つた量の酸性物質を使用すると とは何等券支えない。

とのよりな介在物質の適当な例は次の通りである。

ペントナイト、酸性白土、アルカリ処理モンモ リロナイト等の水影灘性粘土舞。

会塩、ボウショウ、炭酸ソーダ、リン酸ソーダ、 重炭酸ソーダ、セスキ炭酸ソーダ、ピロリン酸ソ ーダ、トリポリリン酸ソーダ、ヘキサメタリン酸 ソーダ、ケイ酸ソーダ、メタケイ酸ソーダ、ホウ 酸ソーダ、アルミン酸ソーダ、リン酸カリ、硝酸 カリ、アルミン酸カリ、ケイ酸カリ等の無機酸の アルカリ金属塩。

カルボキシメデルセルロース。カルボキシメチルデンプン。アルギン酸ツーダ。ポリアクリル酸ソーダ、ポリスタリル酸ソーダ、マレイン酸ービニルエーテル共富合体、シアノエテル化酸粉或いはその他のゲル化剤等の水溶性乃至は水影測性有機高分子。

シュウ酸ソーダ、クエン酸ソーダ、個石酸ソーダ、コハク散ソーダ、エチレンジアミンテトラ酢酸ソーダ、トリコトリロトリ酢酸ソーダ、トルエンスルホン酸ソーダ、2 - ピロリドンカルポン酸ソーダ等の有機酸アルカリ塩。

グリセリン、エチレングリコール、アロピレン グリコール、ジエテレングリコール、トリエテレ ングリコール、ポリエテレングリコール、ソルピ ット、マンニット、ペンタエリスリット、ネオペ ンチルグリコール、1、4 - ブタンジオール等の 実質上不揮発性の多価アルコール。

船助酸ナトリウム、高級アルコール競響エステルナトリウム塩、アルキルペンゼンスルホン酸ナトリウム塩。アルキル磁酸エステルナトリウム塩、アルキロールアミド硫酸エステル、アルキルスルホン酸ナトリウム塩、脂肪酸エステルスルホン化物、複葉環式スルホン化物、脂肪酸フミドスルホン化物、シアルキルスルホコヘク酸ナトリウム、脂肪酸-アミノ収給合物、ロート油等のアニオン活性

-19-

介在物質の具体的な使用量は介在物質の種類に よつても相違するので一概に規定し得ないが、一 般的に言つてアルミノケィ酸アルカリピルダー当 9、0.1 乃至2 0 重量%、特化 0.3 乃至1 0 重量 %の範囲から適当な量を選択するのがよい。例え は、ポリエチレングリコールの如き不揮発性多価 アルコールは、比較的少量の使用で、形成される ピルダー粒状物のメディアムポアの細孔容段を減 少させる効果が大である。また、水影調性粘土類 は、ピルダー粒状物に急速崩壊性を減与する能力 が極めて大きい。更に、水溶性の無根取乃至は有 根硬塩は、ナルミノケイ酸アルカリ塩粒子相互の 袋秸を防止する効果が大であり、粒状物を再分散 させると遠粒前のピルダー粒子の二次粒優にかな り接近した二次粒色のピルダーを生成する保向が 84.

特問 昭55-48300億

烈:或いはポリオキシエテレンブルキルエーテル、ポリオキシエテレンブルキルアリールエーテル、ポリオキシエテレン筋肪酸エステル、ポリオキシエテレン脂肪でエステル、ポリオキシエテレンを値アルコール脂肪酸エステル、ポリオキシエテレンを値アルコール脂肪酸エステル、アルキロールアミド等のノニオン活性剤:ペタイン製活性剤、イミダゾリン製活性剤、スルホン酸型両性界面活性剤、アラニン製両性活性剤等の両性界面活性剤。

これらの水膨飛性乃至は水溶性の介在物質は単 独でも吹いは2番以上の組合せでも使用し得る。 本発明の最も好選な節様では、前述した水彫微性 の粘土類、不輝発性多価アルコール及び水溶性の 無機散或いは有機関値の組合せを使用する。

上述した介在物質は、細孔半径10.000万里75000人の範囲での細孔容積、即ちマクロボアの細孔容積が0.3500/9以下、特に0.300/9以下となるように、含有せしめる。即ち、とのメディアムボアの細孔容積が上記範囲を越えると、

-20-

かかる見地から、本発明においては、微粒子アルミノケイ酸アルカリに対して、(A) 0.01万部10重量%の不揮発性多価アルコール、(B) 0.1万至19重量%の水影製性の粘土類及び(C) 0.01万至19重量%の無機取乃至は有機取塩或いは界面活性剤を含有せしめることが好ましい。

粒状洗剤ビルダー組成物の製造は、アルミノケイ酸アルカリビルダー及び水影器性乃至は水溶性の介在物質を含有する水性分散物を調製し、それ自体公知の手法で造粒することにより容易に行われる。

造並は、咳器乾燥造粒法により最も容易に行われ、例えば前述した水性分散液を、ノズル、回転円板、回転円筒ノズル等を通して乾燥雰囲気に飛散させることにより容易に行われる。水性分散液の固形分娩度は1万至50%の範囲とすることができ、水性分散液としては、製造されたばかりのアルミノケイ酸アルカリピルダーの严温ケーややその水洗スラリー等を用いることができ、この場合には、途粒と同時に製品の乾燥も同時に行われ

るという利点もある。介在物質の緑加は、映解的 の任意の段階で行なうととができ、水溶性介在物 質の場合には、格別の協和手段は必らずしも必要 ではない。また、水影機性の介在物質の傷和も、 撹拌のような比較的簡単な手段で十分に行ない得 るが、所望によつては湿式共和砕あるいはニーダ 一混練のような手段も使用し得る。

また、水分含有量の比較的少ない機和物を用いて、転動造粒法、振動造粒法、押出造粒法、焼動造粒法、押出造粒法、焼動造粒法、解砕造粒法等化より粒状物を製造することもでき、これらの造粒法ではアルミノケイ限アルカリ・ピルダーの登機ケーキのみならず、乾燥を初かであるととができる。勿論、形成される粒状物が優弱されている場合化は、乾燥を行なう。

本発明の粒状ピルダー組成物は、水中に分散したとき、アルミノケイ酸アルカリの二次粒径4ミクロン以下のものが全体の60重量%以上、管に90重量%以上となるようを優れた歓迎化分散性を有しており、更に粉塵の飛散がなく、徳動性も

-23-

EDTA密液を用いて協定し戸液中の CeO機度を 求める。又、一方粉末上配試料約28を度示天秤 にて精秤し白金ルッポに入れ下からブンゼンパー ナーで800で以上に20分娩成しこの減量を測 定しておく。

下配式によつてカルシウム結合能(CaOm/8) が終出される。

カルシウム結合能 (CaO M/8) == 300-56BF I.L/100

B: M/100 EDTA溶液滴定量(E)
F: M/100 EDTA溶液ファクター
LL: 800 C以上での約剤減量%。

一次粒子径の側定法

本明細管において、各試料の一次粒子径とは各 粒子がよく分散された状態で電子顕微鏡を用いて 直接側定したときの立方体状粒子の一辺の長さを いう。側定法は下記の通りである。試料極粉末の 適盤をガラス板上にとり、 試料とほど等容積のペ ラフィンワックスまたはワセリンを加えて、ステ ンレス製小型スパーテルで良く練り合わせ、更に 特関 昭55-48300(7) 優れてかり、取扱いも容易であるという利点を有 している。

本発明を次の例で説明する。

街、本朝細帯において、各種特性の測定は次の 方法によった。

カルシウム結合能の測定法

硬水原を CaOとして 8 0 0 99/ 4 (D.H.
8 0) の機度になるようにカルシウム合有器液を 関製した。とのカルシウム含有器液 5 0 0 sd を 1 とピーカーに採取し、 2 0 でに液極を調節し、顕 粒状ゼオライトを 2 0 0 me sh 簡 (Tyler 報準) 上で一クを用いて通過させたものを 0.5 0 0 8r 定感量度示天秤にて精秤し、これをとのカルシウ ム合有器液中に投入する。マグネチックスターラーにて提押(120 rpmで10分)して試料にカ ルシウムイオンの交換を行つた後、 係6の評紙に て評過し、この評核 1 0 sd を正確に採取し、イオ ン交換水で希釈し約 5 0 sd となしこれに 8 N ROH 4 sd 添加して p B で 1 2 となし、 5 % K CN 数値 添加後 N N 指示案 0.1 8r を添加し M / 100

-24-

エタノールを少量添加して、ガラス板上で充分に 退稼する。とれを電散網定用メッシュ上にとり、 エタノールに浸漬して、ペラフイン等を容出し、 6 0~7 0 Cの乾燥器中で1時間乾燥しエタノー ルを揮散させる。

常法により、電子顕微鏡の直接倍率1.000~2.000倍、写真引伸し倍率10倍の条件にて操作し視野を変えて4枚の一次粒子砌定に適した10.000~20.000倍の電跏写真像を得る。視野中の立方体状粒子像の中から代表的な粒子6億を悪んで、スケールを用い各立方体状粒子像の辺の中でなるべく視野面(メッシュ面)に平行とみなされる一辺の長さを御定して本明細書実施例中の一次粒子優として表示した。

3 2 5 mesh (Tyler 標準衡) 残分盤の側定法

吹器乾染した飲料を159(無水物換算)づつ 秤量し、脱イオン水を加えて300mlにしたのち、 実験用提枠機(東京理化機製へイスターラーBI -15)を用いて500 rpmで10分間提押した 機被提押スラリーをTyler標準節の325 mesh に移しとり、部上の残量を105~110℃の低 協応繰器中で乾燥する。乾燥後試料重量を秤量し 325 mesh 残分重量を求め、採取した試料重量 で除した値を100倍しパーセントで表わした。 又、325 mesh 通過のゼオライト級 濁散は二次 粒子径の御定のととろで使用する。

二次粒子径の砌定法

本明細智実施例中の二次粒子極が4 P以下とは 下配の粒度分布翻定法で求めた最大粒極が4 P以 下であることを意味する。PSA-2 取日立設先 定在迅速粒度分布翻定法を使用した。本測定法は 被体中に粒子を懸濁させ、これを撹拌して、粒子 を均一に分散させる。分散した粒子は時間の経 とともにストークスの法則に使つて沈降し、粒径 の原理を判用し一定時間後に光学的にこの粒子健 度分布を測定し、その状態を光質変換により記録 させる方法である。

御定法は以下の通りである。

ナでに 3 2 5 mesk 残分量の概定法のところで -27-

対数変換スケールにて log I を読み取る。とれより所定の計算紙により粒度分布を算出する。 懸濁安定性の稠定法(沈降性cs/kt)

予め噴霧乾燥した試料の水分を御定する為。 1 1 0 で恒温乾燥器中で 2 時間乾燥し、その被量 から水分を御定しておく。との水分を知つた上で 無水物換算で 0.5 0 0 8 r になる様に試料を精密 天秤にて秤量し、1000 町(土1 町)のイオン 交換水(20土2で)に投入しジャーテスターに て120 rpmで5分間提拌し懸濁せしめる。との 時の懸濁機度 0.0 5 %である。

ジャーテスターで5分間提押したのち直ちに高さ22.5 cm 変色2.6 cm の100 配用メスシリンダーに100 配の保証まで(底から100 配の保証まで(底から100 配の保証までの高さは18.7 cm) 懸摘液をすみやかに流しとむ。次いで流しとみ終つてから30分後の上程を層の高さ(cm)を測定しこの値を2倍して懸測を定性(批降性)(cm/Ar)とした。

常密度の概定法

噴移乾燥した飲料を110℃低傷乾燥器中で2

特別 昭55-48300(8)

述べた様に325 mesh 通過のゼオライト 懸摘放を飲料とする。この飲料5 mbを役付飲穀智(容益10 ml) に採取しこれに0.1%ヘキサメタリン酸ソーダ溶液を5 ml投入する。ヘキサメタリン酸ソーダ溶液に飲料を良く分散させる為に手でこの飲飲管を良く掘盪する。

との分散した試料を測定用セル(萬さ8.5 cm、横2.0 cm、巾2.0 cm) に移しかえ袋童にセットしてからカキマゼ器で良くかき温せ静健と同時にストップウォッチを作動させて粒度分布曲器を捻かせ曲線の形とだいたの割定時間をいとめたがしたがある。これは一定の線線をで正確な値が得られることがわかれば自動記録計を作動させ粒度分布曲器を捻かせる。との時の測定時間及びその核風における溶験のでといいない。この時間及びその核風における溶験の密度と結既をあらかじめ計算された表より読み取ってかく、又所定の計算紙によりで表より読み取ってかく、又所定の計算紙によりその数子を変更がある。その後記録された曲線をその粒子を質出する。その後記録された曲線をその粒子

-28-

時間乾燥後デシケーターに入れ意識まで放冷した ものを養密度棚定用試料とした。本法は鉄シリン ダー法と呼ばれているもので、後途の鉄製シリン ダーならびにプランジャーを用いる。情勢なシリ ンダーにプランジャーを正しく自然客下させ、上 部の寸法(品)を読む(%==*で読む)。

との試料面に達するまでの時間は5秒間を原則とする。プランジャーが試料面に達したならば指 にてプランジャーを駆くささえて1回転させ、プ ランジャーを良くなじませてとの操作を終る。

その様 5 分配静量し、アランジャー上部の突出部の寸法 (H)を試み、次式により貨物度 $(B\cdot D\cdot)$ を集出する。

$$B \cdot D \cdot = \frac{S}{(H - H_{\bullet}) \times 3.8}$$

B.D.: 黃密度

A。 I 試料の光模能におけるプランジャー

の突出部の長さ(ca)

A : 試料存在におけるアランジャーの突

出部の長さ(四)

-30-

S:飲料の食量(多)

ただし、アランジャーとシリンダーの規格は以下の通りである。

安息角の御定法

噴器乾燥した試料を105で値越乾燥機中で2時間乾燥し、その後デシケーターに入れ塩値まで 放冷したものを測定用試料とした。

直径10cm、全長10cm、足の長さ1cmかよび 足の先端直径20cmのロートをロートの足の先端 が下のガラス板上より10cmの高さに固定する。 試料100gをこのロートに投入し、ロートの先 編から試料を放し(出継い場合は扱動を与える)

-31-

本実施例にて水への分散性に優れた粒状洗剤ピ ルダー組成物について述べる。

本例に述べる原料合成セオタイトとしては特別 昭53-47408号公報の実施例1に記載され た方法に基づいて製造された結晶性セオタイトで あつて、結晶を製造したのも戸邊水洗したケーキ を用いた。

上記ゼオライト結晶はA型ゼオライトと同一の
X 線回折像を有してむり、その数粉末は1 μmよりも小さい一次粒径と水化分散せしめた時の二次 粒径が4 μm以下の粒子から成つてむり、カルン ウム結合配は160 CaO W/8 (無水換算)を有 してむりそのまま乾燥して得た粉末の1% 脳震液 のpHは10.7である。又鉄シリンダー法による 歯密度は0.38 CC/8でもり直接上記ケーキを ラリー化せしめ噴霧乾燥して得られる顆粒状態 は、洗剤組造時に洗剤中に配合する酸に通常のれ 特殊作では微粒子状に分散したのが でいた。本実施例では上記欠点を改善する目的か ら行なつたので以下に詳記する。 特別 府55-48300(D) 円錐状に山になったその角度を測定して安息角と した。

細孔容骸の郵定法

水銀圧入による細孔容器の例定法で行つた。 装置はCarlo Erba 社製Meroury Pressure Porceimeter (AG~65)を使用した。

110で個型乾燥器中で2時間乾燥したものを 試料とする。との試料を0.100分种量し、 Dilatometer (試料容器)に入れ差温で1時間 脱気を行なり。

脱気終了様水値を容器内に導入し大気圧にもどす。との操作により試料内の細孔には大気圧がかかり水銀は7.5 pmの細孔内まで圧入するととが出来る。その様水銀の細孔内へ圧入する圧力を高め絶対圧で1000kg/cm²で細孔半径75 fまで水銀を圧入する。

水銀の圧入圧力に対応して水銀の圧入される細孔半部が計算され、又水銀圧入量から試料の細孔 容積が求せる。

英 施 例 1

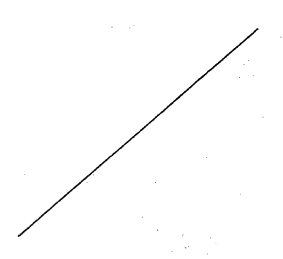
-32-

節述のゼオライトケーキ5008(含有水分60%)に対して市販ペントナイトを固型分化対して市販ペントナイトを固型分化対して0.5、1、3、5、10及び20重量ペーセント添加し、乳鉢にて十分に混合したのち、指手上にて直径2~15をリのダンゴ状にするめたのち105での恒温乾燥後を用いて乾燥した。とこで得た乾燥粒は硬く、粒子表面から粉化する現象は認められなかつた。このものを水中に投入したところ水中で数細に崩壊する現象が認められ、ガラス棒にて軽るく撹拌すると水中に懸濁分散するととか判つた。

とれに対しペントナイトを添加しないで作成した粒子は水中にて崩滅する現象並びに続押時に騒 海分散する現象はみとめられなかつた。さらに上記各々の粒子を水俣圧入法による細孔半径 2000~7000Å(オンダストローム)の細孔容積(企/8)の御定結果、同法による細孔半径 10.000~75.000Åの細孔容積(企/8)の閲定結果、水に軽視した時の二次粒子径4月れより小さい粒子の含有量(重量%)、カルシウム

特頭 昭55-48300(10)

結合能(W/8)、懸摘安定性、関密度(8/C)、 8 2 5 mask 節残液量(重量パーセント)、安息 角(*)及び電子顕微鏡による結晶粒子径(μm)の 各々について規定した結果を第1後に示す。



-85-

第 1 表

紅料荷号	1-1	1-2	1 - 3	1 - 4	1 – 5	1 – 6	1 - 7	1 — 8 市版・ はけ ライト (A)	1 — 9 Tilky 15494 (B)
郡加した分歓剤	11410	~いかか.	4>+14	ペトナイト	~>>>	~~トナイト	無松加	_	_
(%)	0.5	1.0	3.0	5.0	10	20			
数子径 (pm)	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400
細孔半径2000~7000Å			· .			:			
の触孔容板(エノリ)	0.8	0.7	0.7	0.7	0.5	0.45	0.95	0.25	0.13
御孔半径10000~75000A									
の細孔容禄(年/8)	0.18	0.15	0.15	0.10	8 0.0	0.08	0.40	0.37	0.80
安息角(*)	5 3	53	5.5	5.5	5.5	8.5	58	-	-
水に融湖した時の二次粒子]						i	
経 4 mm以下の収子含有量	62	65	70	70	90	95	80	50	50
(%)									
似子組砂製による							<i>'</i> .	:	
能格粒子铯 (pm)	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6
1%能物液の pH	1 0.7	1 0.7	1 0.7	107	1 0.7	1 0.7	1 0.7	1 0.9	1 1-0
カルシウム結合能									
(CaO mg / g)	162	162	162	160	150	145	165	120	70
数密度 (タ/の)	0.4 2	0.4 2	0.42	0.41	0.41	0.4 0	0.48	0.44	. 0.4 5
3 2 5 me a h 錯受從整			1						
(監禁%)	38	3.5	80	30	,1 0	. 5	70	50	50 ·
驗海安定性			· ·						
(沈降性四/4+)	0.6	0.5	0.4	0.4	0.3	0.2	2.5	87	40

特開 昭55-48300(11)

上配結果からペントナイトを添加してダンゴ状にまるめて得た粒子の水中における分散性は低めてな好であるととが理解される。

契 施 例 2.

・本実施例にて用いたと同様のゼオライトケーキ に対して敬性白土及びアルカリ処理した酸性白土 (酸性白土にNGOE文はNatCOs その他のアルカ りを固形分に対して 0.1~10% 敬加したもの) を固形分に対してる重量ペーセント級加して得た **ゼオタイトスラリーを噴露乾燥機を用いて顆粒状** 製品を製造した。との顆粒状の乾燥品はその粒子 径がほぼ200~300µmの球状品が大部分で あり、小粒径で50 pm及び大粒径で1000 pm 程度の球状品を含んでいる。以下に上記粒状洗剤 ピルダー組成物に関して粒子径(pt.)、水銀圧入 **法による細孔半番2000~7000人の細孔客** 優(CC/8)、 同法による細孔半径10000~ 750001の細孔容積(年/8)、安息角*、 かな密度水に懸撥した時の二次粒子径(pm)4 p 以下の粒子の含有量(重量%)電験による結晶後

-37-

(pm)、1%懸例液の pH 及びカルシウム結合能の各々について側定した結果について以下第2級に示した。

第 2 表

	型白にNo ₂ CO。を3% 表加したもの 5	2 - 2 R	比較研 2-3 無添加 170~400	
粒子卷 (##)	170~400	170~400		
細孔半径 2000~7000Å の細孔容衡(CC/S)	0.5	0-4 8	0.9 2	
細孔半番10000~75000Å の細孔容板(CC/8)	0.1	0.1	0.4	
安息角 (*)	5.0	5 0	5.0	
水に懸倒したときの二次粒子径 4 μπ以下の粒子含有量 (%)	70 70		3 5	
電子設徽鏡による一次粒子番 (μm)	0.4~0.6	0.4~0.6	9.4~0.6	
1%懸衛液のpH	1 0-7	1 0.7	1 0.9	
カルシウム粒合能('CaO 叫/り)	162	160	165	
かち密度 (タ/年)	0.4 8	0.4 4	0.4 3	
3 2 5 mesh 假残法量 (%)	8 0	3 0	6.5	
融	1.0	2.5	1 0.2	

本実施例にて静頤昭 5 1 - 1 2 1 7 9 5 の実施 例1に記載された方法に基づいて製造された結晶 性のゼオライト(A型)の水洗ロ過ケーキを用い て市版ペントナイト及び外面活性剤としてラウリ ン型ソーダ、リニア型アルキルペンゼンスルホン 敵ソーダ、アルフアオレフインスルホン酸ソーダ 及びポリエチレングリコールを可俗性塩として破っ **軍ナトリウム、炭酸ナトリウム及びトリポリリン** 歌ナトリウム各々添加した場合について説明する。 市康ペントナイトは固型分に対して3萬量パーセ ント添加しさらに外面活性剤としては各々 0.5 重 量パーセント設加した。以下に実施例2と同様に 各々の物性を拠定し第8段に結果を示した。

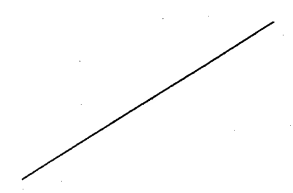
試料番号	8-1	3 — 2	3 - 3	3 - 4	8 - 5	3 – 6	3 - 7	3 - 8	3-9	3-10
都加した分散剤	マントナイトラクリンタ	CAS	~>++1+ A08	~>+>√+ PEG	ペンナイト保険ナトリウム	4 http://	ペトナイト B*	C*	マンナイトリンで	Na ₂ CO ₃
粒子径(##)	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400	150~400
細孔学径 2000~7000Å の細孔容録(CC/g)	0.5	0.5 5	0.55	0.5	0.45	0.54	0.52	0.45	0.55	0.55
細孔半毎 10000~75000Å の細孔容様(四/8)	0.28	023	0.21	0.18	0.18	019	0.22	0.2	0.21	0.23
安息角 (*)	50	85	55	55	50	58	56	56	55	50
水化緩慢した時の二次粒子 種 4 pm以下の粒子含有量 (%)	95	95	95	95	90	9.8	99	92	90	91
電子競象観による結晶 粒子巻 (p m)	0.6	- 0.6	0.6	Q6	0.5	0.6	0.6	0.6	0.6	0.6
1%懸濁液の pH	107	10.7	107	107	107	10.7	107	107	107	107
カルシウム結合能(叫/8)	155	150	158	152	152	155	155	155	155	155
嵩密度 (8/年)	0.42	.048	042	0.44	042	041	040	0.42	0.42	042
8 2 5 meskフルイ投資量 (重量%)	5	5.	5	5	10	1似下	197	8	10	9
悬 獨安定性	0.6	0.5	0.4	0.5	0.6	0.4	0.8	0.5	0.6	0.6

A ソルピタンモノステアレート B ポリオキシエテレンソルピタンモノステアレート C ポリオキシエテレンノニルフエニルエーテル

特開 昭55-48300(13)

桌 旅 例 4

実施例2で示したと同様にゼオライトの固形分40%スタリー100以にゼオライトに対して芒硝、炭酸ソーダ、リル酸ソーダ及び電曹を無水物 換算で0.5 重量%各々添加し良く混合分數核噴霧 乾燥して飲料とした。



-41-

無 4 数

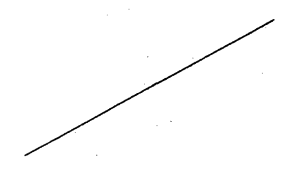
	6 0 - 1	⊕ – \$	④ − 3	4 – 4
粒子径 (μm)	170~400	170~400	170~400	170~400
細孔半径2000~7000Å の細孔容衡(CC/F)	0.68	0.65	0.6 2	0.68
細孔半径 10000~75000Å の細孔容様(CL/8)	0.3	0.28	0.2 9	0.3
安息角 (*)	5 5	5 8	5 3	50
水に熱潤したときの二次粒径 4 μm 以下の粒子含有量 (%)	6 6	6 5	70	7 5
電子顕敏鍵による結晶径(pm)	0.4~0.6	0.4 ~ 0.6	0.4~0.6	0.4~0.6
1%最海液の 9日	1 0.8	1 0.7	1 0.8	1 0.7
カルシウム結合能 CaO W/8	162	165	160	168
岩密度 (タ/生)	0.4 5	; 0.4 6	0.4 3	0.4 8
驗獨安定性	0.4	0.4	0.4	0.4

铃開 昭55−48300(14)

宴 舷 例 &

契施例4で示したと同様にゼオライトの固形分40%スラリー100時にゼオライトに対して昇 面活性剤を0.5食量%添加し良く混合後喫霧乾燥 して試料とした。

界面活性剤としてはLAS、AOS、ステアリン酸ソーダ、ラウリン酸ソーダ及びPEGを使用した。 飲料省号は版次G-1、G-2、G-3、G-4、G-5とした。以下第5段に各物性値の 郷定館果を示す。



-48-

第 5 表

試料指号	5 – 1	5 - 2	5 3	5 - 4	5 — 5	5 6	5 - 7
添加した分散剤 (重量%)	LAS 0.5	AOS 0.5	ステナリンロンーダ 0.5	ラウリン ロ シーゲ 0.5	P E G 0.5	AOS 5-0	LAS 1 0.0
粒子径 (μα)	170~400	170~400	170~400	170~400	170~400	170~400	170~40
細孔半径2000~7000Å の細孔容積(年/8)	0.7 2	0.6 9	0.7 7	0.75	0.5 8	0.5	0.5
細孔半径 10000~75000Å の細孔容積(な/8)	0.2 2	0.2 1	0.18	0.18	0.1 9	0-1 5	0.12
安息角 (*)	5 3	8.5	50	50	52	5 5	6.8
水に懸摺した時の二次粒子径 4 μ m以下の粒子含有量 (重量%)	7 2	67	6.5	69	72	90	95
電子翻載鏡による結晶 粒子径 (μm)	0.4~0.6	04~06	0.4~0.6	04~06	0.4~0.6	0.4~0.6	0.4~0.0
1 %影摘在の 9日・	1 0.7	1 0.8	1 0.8	1 0.8	1 0.8	1 0.7	10.7
カルシウム総合能 (CaO W/8)	158	158	159	160	160	152	148
黄密区 (8/年)	0.4 5	0.48	0.4 5	0.44	0.47	0.4 8	0.42
3 2 5 me s A 節吸注意 (當金%)	28	8.3	3 5	8 1	2 8	10	В
稳满安定性	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.3	0.8

寒 放射 671 €

契施例2で示したと同様にセオライトの図形分40%スラリー100以にセオライトに対して芒硝と LAS(以科番号6-1)を0.5 重量%づつ加えて良く混合分散させ映録乾燥して飲料をした。同様に芒硝とステアリン酸ソーダ(飲料番号6-2)、りん酸ソーダと LAS(試料番号6-3)、りん酸ソーダとステアリン酸ソーダ(試料番号6-4)、P.E.G.と世頃(試料番号6-6)を行つた。 試料番号を⑥-1、⑥-2、⑥-3、⑤-4、⑥-5、⑥-6とした。以下第6表に各物性質の阅定結果を示す。



-45-

第 6 表

	6 0 – 1	6 0 - 2	60 - 3	60 - 4	6) — 5	6 0 — 6
粒子链 (μμ)	170~400	170~400	170~400	170~400	170~400	170~400
細孔半径2000~7000Å の細孔容積(CL/8)	0.57	0.5 8	0.5 5	0.5 6	0-5 7	0.57
御孔半径 10000~75000Å の細孔容領(CL/8)	0.2 8	0.26	0.3	0.2 8	0.27	0.28
安息角 (*)	5 2	5 3	53	52	52	5 2
水に懸視したときの二次粒径 4 p m以下の粒子含有量 (%)	7 5	7 6	77	76	76	7 6
電子郵金数による結晶を (μm)	0.4~0.6	0.4~0.6	0.4~0.6	0.4~0.6	0.4~0.6	0.4~0.6
1 % 熱潤液の pH	1 0.7	1 0.8	1 0.7	1 0.8	1 0.8	10.8
カルシウム結合能 (CaQ 44/8)	160	160	160	160	160	160
美密度 (S/CL)	0.45	0.4.4	0.4 5	0.4 5	0.4 5	0.4 4
3 2 5 me e k 翻張盗動(%)	2 5	24	23	24	24	24
极 揭安定性	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4

特朗 昭55-48300年6

4. [図節の簡単な説明]

第1回は鉄粒子アルミノケイ酸アルカリの粒状

- 動 (A)及び粗粒子アルミノケイ酸アルカリの粒制
- 物(B)の果根総孔容費分布曲級であり、

第2図は本発明による粒状洗剤ビルダー組成物 の果根細孔容積分布曲線である。

出 庭 人 水湿化学工物株式会社

代 選 人 弁理士 鈴 木 郭 男



-47-

第 1 図

